BIODEGRADABLE LAMINATED FILM

Patent Number:

JP10100353

Publication date:

1998-04-21

Inventor(s):

TERADA SHIGENORI; TAKAGI JUN

Applicant(s):

MITSUBISHI PLASTICS IND LTD

Requested Patent:

☐ <u>JP10100353</u>

Application Number: JP19960259395 19960930

Priority Number(s):

IPC Classification:

B32B27/36; B32B23/08

EC Classification:

Equivalents:

JP3084239B2

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a biodegradable laminated film having biodegradability and excellent in sealability and transparency by providing a non-stretched film containing a polylactic acid type polymer and other biodegradable aliphatic polyester to one surface of a stretched film based on a polylactic acid type polymer.

SOLUTION: A non-stretched film to be used contains a polylactic acid type polymer and biodegradable aliphatic polyester different therefrom. It is pref. that the m.p. Tm of a stretched film composed of polylactic acid type polymer or a compsn. based thereof is 100 deg.C or more. Aliphatic polyester different from polylactic acid is one having an alkylene-ester bond as a fundamental skeleton and a urethane bond, an amide bond or an ether bond can be introduced within a range not substantially exerting effect on biodegradability. Especially, an isocyanate compd. is used and a urethane bond can be introduced into the main chain thereof to jump up the mol.wt. thereof.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-100353

(43)公開日 平成10年(1998)4月21日

(51) Int.C1.6

識別記号

FΙ

B 3 2 B 27/36 23/08

B 3 2 B 27/36

23/08

審査請求 有 請求項の数3 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特顧平8-259395

(71)出願人 000006172

三菱樹脂株式会社

(22)出魔日

平成8年(1996)9月30日

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

(72)発明者 寺田 滋嶽

滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

(72)発明者 髙木 潤

滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

(74)代理人 弁理士 近藤 久美

(54) 【発明の名称】 生分解性積層フィルム

(57)【要約】

【課題】 生分解性を有し、かつ、透明性およびヒートシール性に優れた生分解性積層フィルムを提供する。 【解決手段】 ポリ乳酸系重合体の延伸フィルムあるいは生分解性セルロースフィルムの一方の側に、ポリ乳酸系重合体とそれとは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムとからなる生分解性積層フィルム。

2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムの少なくとも一方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルム。

1

【請求項2】 前記延伸フィルムの融点は前記未延伸フィルムの融点より高いことを特徴とする請求項1記載の生分解性積層フィルム。

【請求項3】 生分解性セルロースフィルムの少なくと 10 も一方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は自然環境中で分解 し、ヒートシール性、透明性に優れた生分解性積層フィルムに関する。

[0002]

【従来の技術、および、発明が解決しようとする課題】 スナック菓子袋を典型的な例とした一般包装材用途をは じめ、農業資材・建築資材・医用材料など幅広い用途で 透明性とヒートシール性に優れたプラスチックフィルム が要求されている。

【0003】透明性は、通常、光線透過率によってあらわされている。透過率が高いものほど透明性に優れており、内容物が外側から見ることができるので、包装材料として好んで使用される。

【0004】ヒートシール性に優れたフィルムとは、加 30 熱バーや加熱板あるいは加熱ロール等を用いてフィルム 同志を熱と圧力で貼り合わせたり接着する、いわゆる 「ヒートシール」する際に、所望する接着強度を安定し て得られる温度範囲が広いフィルムをさす。すなわちヒートシール性に優れたフィルムは、ヒートシールを行う ことにより、各種のフィルム加工製品を簡便に得ることができる。

【0005】一方、近年環境問題に関する高まりからプラスチック加工品全般に対して、自然環境中に棄却された場合、経時的に分解・消失する自然環境に悪影響を及 40 ぼさないプラスチック製品が求められている。

【0006】ところが、従来のプラスチックフィルム製品は、自然環境中で長期にわたって安定であり、しかも 嵩比重が小さいため、廃棄物埋め立て地の短命化を促進 したり、自然の景観や野性動植物の生活環境を損なうといった問題点が指摘されていた。

【0007】そこで、今日注目を集めているのは、生分解性プラスチック材料である。生分解性プラスチックは、土壌中や水中で、加水分解や生分解により、徐々に崩壊・分解が進行し、最終的に微生物の作用により無害

な分解物となることが知られている。

【0008】現在、実用化が検討されている生分解性プラスチックは、脂肪族ポリエステル、変性PVA(ポリビニルアルコール)、セルロースエステル化合物、デンプン変性体、およびこれらブレンド体に大別される。【0009】しかし、上述した生分解性プラスチックでは、従来用いられているポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエチレンテレフタレート等と同等のヒートシール性および透明性を得ることができない。

[0010] そこで、本発明の目的は、生分解性を有しながら、ヒートシール性および透明性に優れた生分解性 積層フィルムを提供することにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムの少なくとも一方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルムの融点より高いことを特徴とする請求項1記載の生分解性積層フィルムが好ましい。異なる本発明の要旨は、生分解性セルロースフィルムの少なくとも一方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルムである。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明に用いられるポリ乳酸系重合体は、ポリ乳酸または乳酸と他のヒドロキシカルボン酸との共重合体、もしくはこれらの組成物であり、本発明の効果を阻害しない範囲で他の高分子材料を混入することができる。また、フィルムの物性および加工性を調整する目的で可塑剤、滑剤、無機フイラー、紫外線吸収剤などの添加剤、改質剤を添加することも可能である。【0013】乳酸としてはL-乳酸、D-乳酸が挙げられ、ヒドロキシカルボン酸としてはグリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ 吉草酸、4-ヒドロキシ吉草酸、6-ヒドロキシカプロン酸などが代表的に挙げられる。

【0014】重合法は縮合重合性、開環重合法など、公知の方法を採用することも可能であり、さらには、分子量増大を目的として少量の鎖延長剤、例えば、ジイソシアネート化合物、ジェポキシ化合物、酸無水物、酸クロライドなどを使用しても構わない。重合体の重量平均分子量としては、60,000から1000,000の範囲が好ましく、かかる範囲を下まわると実用物性がほとんど発現されないなどの問題を生じる。また上まわる場合には、溶融粘度が高くなりすぎ成形加工性に劣る。

は、土壌中や水中で、加水分解や生分解により、徐々に 【0015】ポリ乳酸系フィルムを延伸するにはロール崩壊・分解が進行し、最終的に微生物の作用により無害 50 式あるいはテンター式のフラット延伸機やチューブラー

式延伸機などを用いる。延伸温度は、ポリ乳酸系重合体 のガラス転移温度から結晶化温度の範囲内で、延伸倍率 は少なくとも1軸方向に6倍以下の範囲内でフィルムの 配向度を考慮しながら選択する。熱収縮を抑えたいとき は、結晶性を有するポリ乳酸系フィルムを使用し、延伸 後のフィルムの結晶化温度から融点までの範囲内で、フ ィルムを数秒以上熱処理する。

【0016】ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分と する組成物からなる延伸フィルムの融点Tmが100℃ 以上であることが好ましい。 T mが 1 0 0 ℃未満では耐 10 熱性が低下して、二次加工等においてしわ等を引き起こ しやすい。またポリL-乳酸ホモ重合体のTmは195 ℃であり、D-乳酸、グリコール酸、6-ヒドロキシカ プロン酸等の共重合成分が増えるにしたがってTmは低 下する。このため実際的には、上述した延伸フィルムの Tmは100℃以上、195℃以下である。

【0017】本発明で使用される未延伸フィルムは、ポ リ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性 脂肪族ポリエステルとを含有する。ポリ乳酸系重合体は 前述したものと同様なポリ乳酸系重合体を使用できる。 【0018】一方、ポリ乳酸とは異なる脂肪族ポリエス テルはアルキレンとエステル結合を基本骨格として持つ ものであり、生分解性に実質影響を与えない範囲で、ウ レタン結合、アミド結合、エーテル結合等を導入すると ともできる。特に、イソシアネート化合物を用い、主鎖 にウレタン結合を導入し分子量をジャンプアップすると とができる。

【0019】具体的には脂肪族ジオールと脂肪族ジカル ボン酸を縮合して得られる一般化1に示される化合物が 挙げられる。

[0020] 【化1】

(式中R 1 およびR 2 は炭素数2~10のアルキレン 基、シクロ環基またはシクロアルキレン基である。ま た、nは数平均分子量1万~15万となるのに必要な重 合度である。この基本構造以外にアミド結合、ウレタン 結合、カーボネート結合またはα-ヒドロキシカルボン 40 ンプン等を分散させた組成物が、いわゆる、変性PVA 酸が含まれても構わない。)

脂肪族ジオールとしては、エチレングリコール、1,4 -ブタンジオール、および1,4-シクロヘキサンジメ タノール等が挙げられ、脂肪族ジカルボン酸としては、 コハク酸、アジピン酸、スベリン酸、セバシン酸および ドデカン二酸等が代表的にあげられる。これらの中から それぞれ1種類以上選んで縮合重合した後、必要に応じ てイソシアネート化合物で重量平均分子量を50、00 0以上にジャンプアップした重合体は、通常60~11 O°CのTmとポリエチレンと同様な基本物性を持ち、本 50 出機にそれぞれ原料を投入した後に、口金より押し出し

発明に好ましく用いることができる。

【0021】また、環状ラクトン類を有機金属触媒を用 い開環重合した一連の脂肪族ポリエステルが挙げられ る。単量体としては、ε-カプロラクトン、δ-バレロ ラクトン、β-メチル-δ-バレロラクトン、β-プロ ピオラクトン、ビバロラクトン、β-ブチロラクトン、 γ-ブチロラクトン等が代表的に挙げられ、さらに、ラ クチドやグリコリドが挙げられる。これらから1種類以 上選ばれて重量平均分子量が30、000以上になるよ うに条件を調整して重合される。Tmの制御は単量体の 選択によって行われるが、通常50~170℃である。 【0022】他の合成系脂肪族ポリエステルとしては、 環状酸無水物とオキシラン類、例えば、無水コハク酸と エチレンオキサイド、プロピオンオキサイドあるいはア リルグリシジルエーテルの重合体や、エチレンと環状ケ テンアセタールである2-メチレン-1,3-ジオキソ ランや2-メチレン-1、3-ジオキセパンとのラジカ ル重合体等が挙げられる。

【0023】また、アルカリゲネスユートロファスを始 20 めとする菌体内でアセチルコエンチームA (アセチルC oA)により生合成される脂肪族ポリエステルが知られ ている。この脂肪族ポリエステルは、主にポリーβーヒ ドロキシ酪酸 (ポリ3 HB) であるが、プラスチックと しての実用特性を向上さすために、発酵プロセスを工夫 し、通常吉草酸ユニット(HV)を共重合し、ポリ(3) HB-co-3HV) の共重合体にすることが工業的に 有利である。HV共重合比は一般的に0~40%であ り、この範囲でTmは130~165℃である。HVの 代わりに4 HBを共重合したり、長鎖のヒドロキシアル 30 カノエートを共重合してもよい。

【0024】ポリビニルアルコール(PVA)は既存の 石油由来合成系重合体の中では、比較的生分解性に優れ ているが、PVAホモポリマーは分子の凝集力が大きす ぎ、融点を持たず溶融押出成形ができないので、フィル ム化する上で成形加工上の制約を受ける。そこで、エチ レンを共重合したり、通常ケン化工程で消失する酢酸ビ ニルユニットを残存させたりして、50~150°C位の Tmを持つよう改質して用いることができる。この様な PVA系重合体をベースに、生分解性を高めるためにデ であり、本発明に使用することができる。

【0025】本発明で使用される生分解性セルロースフ ィルムは、セルロースやその誘導体からなるフィルム、 例えば、セロファンや生分解性を保持する程度までアセ チル化したアセチルセルロース等があげられ、溶剤キャ スト方式や溶融押出し方式で得ることができる。

【0026】ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは 異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸 フィルムは以下のようにして作製する。両者を同一の押

て直接フィルムを作製する方法、あるいは、ストランド 形状に押し出してペレットを作製し、再度押出機にてフ ィルムを作製する方法がある。いずれも、分解による分 子量の低下を考慮しなければならないが、均一に混合さ せるには後者を選択するほうがよい。ポリ乳酸系重合体 およびポリ乳酸系重合体とは異なる脂肪族ポリエステル を十分に乾燥し、水分を除去した後、押出機で溶融す る。ポリ乳酸はL-乳酸構造とD-乳酸構造の組成比に よって融点が変化すること、および両者の混合の割合を 考慮して適宜溶融押出温度を選択する。約100~25 10 好ましい。 0℃の温度範囲が通常選ばれる。

【0027】ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは 異なる脂肪族ポリエステルの混合の割合は、重合比で7 5:25~20:80の範囲にすることが好ましい。ポ リ乳酸系重合体の割合が75%を越えると、得られるフ ィルムはポリ乳酸に由来する硬さともろさのため、割れ や裂けが生じやすく実用上、扱い難いものとなる。一 方、ポリ乳酸系重合体の割合が20%を下回ると透明性 が劣る。通常、光線透過率が65%以上、好ましくは、 75%以上であると、透明感が高いフィルムとなる。 【0028】本発明の生分解性積層フィルムにおいて は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成 物からなる延伸フィルムは支持層となり、ポリ乳酸系重 合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリ エステルを含有する未延伸フィルムがヒートシール層と

【0029】上述した延伸フィルムである支持層の融点 は、上述した未延伸フィルムであるヒートシール層の融 点より高いことが好ましい。融点を高くすることによ ことがなく、シール条件の設定が容易となる。さらに好 ましくは、延伸フィルムの融点が未延伸フィルムの融点 より10℃以上高いことである。

【0030】支持層となる延伸フィルムは融点をもつ。 融点を有さない非晶性フィルムは熱固定ができないので 耐熱温度はガラス転移点以下となってしまう。ポリ乳酸 系重合体の非晶性フィルムでは、耐熱温度が60℃以下 となってしまい、支持層として使用出来ない。

【0031】本発明の生分解性積層フィルムでは、生分 解性セルロースフィルムを支持層として使用できる。生 40 分解性セルロースフィルムには、上述したように、セロ ファン、アセチルセルロースフィルム等が挙げられる。 これらの生分解性セルロースフィルムは光線透過率が9 0%以上であり、発泡等の外観変化が生じてしまう、い わゆる、耐熱温度は160℃以上である。

【0032】本発明の積層フィルムを得るには、接着剤 によりフィルムを貼り合わせる方法、適温にある2つの フィルムを熱板やロールで熱圧着する方法、巻き出した 一方のフィルムに、他方のフィルムを構成する材料を押 出してコーティングする方法等がある。

【0033】上述した方法の中でも、接着剤を用いるド ライラミあるいはウェットラミ法が簡便である。接着剤 としては、ビニル系、アクリル系、ポリアミド系、ポリ エステル系、ゴム系、ウレタン系等が一般的である。さ らに、接着剤も生分解性にする場合には、でんぶん、ア ミロース、アミロペクチン等の多糖類や、膠、ゼラチ ン、カゼイン、ゼイン、コラーゲン等の蛋白質類やポリ ペプチド類、未加硫天然ゴム、あるいは脂肪族ポリエス テルや脂肪族ポリエステルを主成分とするウレタン等が

[0034]

【実施例】以下、実施例を説明するが、本発明はこれに 限定されるものではない。

【0035】後述する得られた単層あるいは積層フィル ムの光線透過率、ヒートシール性は以下のようにして測 定した。

【0036】(1)光線透過率

JIS K7105に準拠して、測定を行った。値が大 きいほど透明性に優れていることを示す。

【0037】(2)ヒートシール性

フィルムを長手方向に100mm、幅方向15mmのサ イズに切り出したフィルム試験片を、単体フィルムの場 合はそのまま、2層フィルムの場合はシール層同士が相 対するように2枚そろえて重ね、長手方向に垂直に片端 を10mm幅にヒートシールした。シール面は、15m m×10mmになる。シールには温度制御可能な幅10 mmの金属製の加熱バーを用い、圧力1.0kgf/c m²、シール時間3秒と一定とし、加熱バーの温度を変 化させてシール性を評価した。なお、フィルムの加熱バ り、シール作業時に支持層が溶融してシワ等が発生する 30 一への融着をできるだけ抑えるため、加熱バーの熱伝達 面にテフロン製生地からなるテープを貼りつけてある。 評価はシール部分の外観変化と強度を調べた。

> 【0038】強度は、各々の試料を広げて、引張試験機 にチャックしてシールした箇所が剥離あるいは破断する 最大強度を求めた。シール強度は幅15mmあたりの強 度(kgf/15mm)で示した。引張試験は東洋精機 (株) テンシロン2型機を用いチャック間80mm、引 張速度100mm/minで行った。

> 【0039】[実験例1]ポリ乳酸からなるラクティ ((株)島津製作所製)を60mmφ単軸押出機にて、 220℃でTダイより押し出し、キャスティングロール にて急冷し、厚み約140μmの未延伸シートを得た。 【0040】この未延伸シートを続いて、長手方向に7 5℃で2. 3倍にロール延伸、次いで、幅方向にテンタ ーで70℃で2.5倍に延伸した。引続き、熱処理をテ ンターの熱処理ゾーンで温度120℃、処理時間25秒 で行って20μmの二軸配向延伸ポリ乳酸フィルムを得

【0041】また、25mmφ同方向小型2軸押出機を 50 用い、ポリ乳酸からなるラクティ((株)島津製作所

製)と1,4-ブタンジオールとコハク酸の縮合体から なるビオノーレ#1001 (昭和髙分子(株)製)を7 0:30の割合で混合溶融した後、約200℃でストラ ンド形状に押し出してペレットを作製した。次に30m mφ小型単軸押出機を用い、キャスティング湿度52℃ で40μm厚の未延伸フィルムを作製した。

【0042】得られた2種類のフィルムを貼り合わせ た。貼り合わせには、両フィルムの片面を、あらかじめ エネルギー24W/m²/分のコロナ表面処理を行った 後、ドライラミ方式で接着した。すなわち、ポリウレタ 10 を得た。 ン系溶剤型接着剤をおおよそ1μmとなるようにポリ乳 酸2軸配向フィルムの処理面に均一に塗布し、もう一方 のフィルムを、処理面が接着剤に合うように重ね、ロー ラーで圧着した。つづいて70℃で設定した乾燥炉に数 秒間通して乾燥し、さらに40℃で3日間エージングし た。

【0043】[実験例2]未延伸フィルムに使用される ポリ乳酸以外の生分解性脂肪族ポリエステルとして、

1,4-ブタンジオールとコハク酸/アジビン酸の共縮 製)を用いた以外は実験例1と同様にして生分解性積層 フィルムを得た。

【0044】[実験例3、4]未延伸フィルムに使用さ れるポリ乳酸系重合体と、ポリ乳酸以外の生分解性脂肪 族ポリエステルの組成比を、70:30から50:50 および25:75とした以外は実験例2と同様にして生 分解性積層フィルムを得た。

【0045】[実験例5]未延伸フィルムに用いられる ポリ乳酸以外の生分解性脂肪族ポリエステルとして、ポ リカプロラクトンからなるプラクセルH7(ダイセル化 30 発明の実施例、実験例11は比較例である。 学工業(株)製)を用いた以外は実験例3と同様にして 生分解性積層フィルムを得た。

【0046】 [実験例6] ポリ乳酸からなるラクティ

((株)島津製作所製)を30mmφ小型単軸押出機を 用い、溶融押し出した後、表面温度57℃にしたキャテ ィングドラムで急冷しながら引き取り、厚み40μπの フィルムを作製した。

【0047】[実験例7]1,4-ブタンジオールとコ ハク酸の縮合体からなるビオノーレ#1001(昭和高 分子(株)製)を30mmφ、小型単軸押出機を用い、 キャスティング温度52℃で40 µm厚の単層フィルム

【0048】[実験例8]実験例3で得た未延伸フィル ムをそのまま用いた。

【0049】[実験例9]実験例1における延伸フィル ムおよび実験例7で得たフィルムを実験例1と同様な方 法で貼り合わせた。

【0050】 [実験例10] 厚み21 μmの透明セロフ ァンと、実験例2で得たコロナ表面処理済の未延伸フィ ルムとを実験例1と同様な方法で貼り合わせた。

【0051】[実験例11]厚み21μmの透明セロフ 重合体であるビオノーレ#3001(昭和髙分子(株) 20 ァンと、実験例7で得たフィルムをコロナ表面処理した 未延伸フィルムとを実験例1と同様な方法で貼り合わせ

> 【0052】上述した実験例1~11で得られた試料に ついて、光線透過率とヒートシール性を調べた。実験例 1~5の結果を表1に、同6~9の結果を表2に、同1 0~11までの結果を表3に示す。尚、総合評価は◎○ △×の四段階で示した。◎~△は実用範囲であり、×は 実用範囲外であることを示す。実験例1~5の試料は本 発明の実施例、実験例6~9は比較例、実験例10は本

[0053]

【表1】

特開平10-100353

10

表 1

	実	験:	番号		1	2	3	4	5
廷	# 1	乳乳	酸系!	蓝合体	ラクティ1012	77741012	ラクティ1012	₹\$₹41012	77f11012
伸フィ	融	点		(℃)	175	175	175	175	175
ルム	厚	み	(μm)	20	20	20	20	20
未	ボ)乳		重合体 重%)	797+1012 (70)	ラクティ1012 (70)	ラクティ1012 (150)	79741012 (25)	カクティ1012 (25)
未延伸フィ	ポ解ケ	生脂目	方族 ポ	の生分 リエス 量%)	(30)	€#/-₽#3001 (30)	₹\$7-V\$3001 (50)	E#/-V#3001 (75)	7594#H7 (50)
ルム	融	 点		(°C)	114	96	96	96	60
,	厚	み	(μm)	40	40	40	40	40
光線	透证	本		(%)	75	93	91	78	68
t - h (kgf/			80 100 120 140 160	(%)	0.1以下 0.1以下 1.6 2.0 変形	ŷ-ルでまない L. 4 L. 8 2. 2 変形	0.1以下 1.6 2.0 2.4 変形	y-ルできない 1.7 2.1 2.5 変形	0.3 1.3 1.4 1.4 变形
Ŗ	* 12	a	評 個	i	0	0	0	0	Δ
7	本発	明カ	へ否か	`	本発明	本発明	本発明	本発明	本発明

【表2】

安 2

	実 験	番	号		6	7	8	9
延伸フィルム	ポリギ	敗	至漢	合体	_		· -	595×1012
	点超		(%)	_	_		175
	厚み		(μ	m)		_	-	20
未延	ポリネ		系 建 (重量		7/7+1012 (100)	- .	79741012 (50)	-
伸	ポリ乳					ピオノーレ#1001	E#1-V#3001	ピオノーレ#1001
7	解性脂テル	助犯	ミポリ (重量	エス %)	_	(100)	(50)	(100)
ルム	点 姻	•••••	(ኄ)	175	114	96	114
	厚み		(μ	m)	40	40	40	40
光線	透過率		(%)	99	- 59	90	58
	タール性 15mm)	1 1 1	80 (00 20 40 60	で)	シールできない シールできない シールできない シールできない シールできない	シールできない 0.1以下 J.1 2.2 2.2	9-MTBUN 0.1以下 0.3 1.0 変形	y-Aできない 0.1以下 1.4 2.6 変形
8	& 合	評	価		×	×	×	×
7	▼発明:	かき	₹ \$\		否	否	否	否

【表3】

11

表 3

	実 験 番 号	10	1 1
	¥性セルロースフィル この厚み (μm)	セロファン (20)	セロファン (20)
未	ポリ乳酸系重合体 (重量%)	ラクティ1012 (50)	_
未延伸フィル	ポリ乳酸以外の生分 解性脂肪族ポリエス テル (重量%)	Eオ/-レ13001 (50)	(100) K41-N#1001
ルム	厚み (μm)	40	40
光線	遊過率 (%)	90	57
	ジール性 80 (℃) 15am) 100 120 140 160	0. 2 1. 2 2. 2 2. 6 2. 7(bfbth-n)	0. 2 1. 3 2. 1 2. 3 2. 2 (わずわにカール)
1	8 合評価	0	×
7	本発明か否か	本発明	否

表1から明らかなように、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムと、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムからなる本発明の積層フィルムは、光線透過率およびヒートシール性がともに実用範囲内に収まっている。一方、表2に示される比較例では光線透過率あるいはヒートシール性が劣化している。また、表3に示されるように、生分解性

表1から明らかなように、ポリ乳酸系重合体あるいはと セルロースフィルムを支持層に使用しても、本発明の構れを主成分とする組成物からなる延伸フィルムと、ポリ 20 成の積層フィルムでは、光線透過率およびヒートシール 乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解脂肪 性に優れている。

[0054]

【発明の効果】以上、説明したように、本発明の積層フィルムは生分解性を有する材料を用いつつ優れた透明性 およびヒートシール性を有するので、環境にやさしい包 袋材料等の製造に適している。

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第2部門第4区分

【発行日】平成11年(1999)9月21日

【公開番号】特開平10-100353

【公開日】平成10年(1998)4月21日

【年通号数】公開特許公報10-1004

【出願番号】特願平8-259395

【国際特許分類第6版】

B32B 27/36

23/08

[FI]

B32B 27/36

23/08

【手続補正書】

【提出日】平成10年8月18日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0053

【補正方法】変更

*【補正内容】

[0053]

【表1】

*

表 1

	実	験	番	号	1	2	3	4	5
延伸フ	ポ	リ乳	酸系	重合体	ラクティ1012	ラクティ1012	ラクティ1012	ラクティ1012	ラクティ1012
1	融	点	•••••	(°C)	175	175	175	175	175
ルム	厚	み	(μm)	20	20	20	20	20
未	:#:	り乳		重合体 量%)·	ラクティ1012 (70)	ラクティ1012 (70)	ラクティ1012 (50)	ラクティ1012 (25)	ラクティ1012 (50)
未延伸フィ		生脂	方族ポ	の生分 リエス 量%)	ピオノーレ#1001 (30)	ビオノーレ#3001 (30)	ビオノーレ#3001 (50)	ビオノーレ#3001 (75)	プラクセルH7 (50)
ルム	融	点		(°C)	114	96	96	96	60
	厚	み	(μm)	40	40	40	40	40
光期	ı Æ	過	率	(°C)	75	93	91	78	68
Ŀ — ¦ (kg	トシ・ f/l!		\$ 80 100 120 140 160		0.1以下 0.1以下 1.6 2.0 変形	シールできない 1.4 1.8 2.2 変形	0. 以下 1. 6 2. 0 2. 4 変形	シールできない 1.7 2.1 2.5 変形	0.3 1.3 1.4 1.4 変形
â	£	合	評	伍	0	0	0	0	Δ
7	▶ 発	明	か否	か	本発明	本発明	本発明	本発明	本発明

【表2】

	`				表	2		
	実	験	番号	·	6	7	8	9
延伸フ	*	リ乳	酸系重	合体	_	_	-	59741012
サイル	融	点		(℃)	-	-	-	175
70	厚	み	()	4 m)	-	-	_	20
未	#	リ乳	酸系重	合体 化	ラクティ1012 (100)	_	ラクティ1012 (50)	-
未延伸フィー		生脂	酸以外の 防族ポリ (重量	リエス	_	ピオノーレ#1001 (100)	ピオノーレ#3001 (50)	ピオノ-レ#1001 (100)
ルム	融	点		(৫)	175	114	96	114
	厚	み	()	m)	40	40	40	40
光線	透透	率		(%)	99	59	90	58
t - h (kgf/			80 100 120 140 160	(৫)	シールできない ジールできない シールできない ジールできない ジールできない	シールできない 0.1以下 1.1 2.2 2.2	シールできない 0.1以下 0.3 1.0 変形	シールできない 0.1以下 1.4 2.6 変形
*	à €)	平 伍		×	×	×	×
74	発	明カ	香か		否	否	否	否

【表3】

* * 表 3

	実 験 番 号	1 0	1 1
	¥性セルロースフィル その厚み (μm)	セロファン (20)	セロファン (20)
未	ポリ乳酸系重合体 (重量%)	ラクティ1012 (50)	-
未延伸フィル	ポリ乳酸以外の生分 解性脂肪族ポリエス	ピオノーレ#3001	ピオノーレ#1001
₹ 11.	テル (重量%)	(50)	(100)
Ž	厚み (μm)	40	40
光線	透過率 (%)	90	57
	タール性 80 (℃) 15mm) 100 120 140 160	0. 2 1. 2 2. 2 2. 6 2. 7 (bf hc h - N)	0. 2 1. 3 2. 1 2. 3 2. 2 (わずかにカール)
*	8. 合評価	0	, ×
4	5発明か否か	本発明	否

表1から明らかなように、ポリ乳酸系重合体あるいはとれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムと、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムからなる本発明の積層フィルムは、光線透過率およびヒートシール性がともに実用範囲内に収まっている。一方、表2に示

される比較例では光線透過率あるいはヒートシール性が 劣化している。また、表3に示されるように、生分解性 セルロースフィルムを支持層に使用しても、本発明の構 成の積層フィルムでは、光線透過率およびヒートシール 性に優れている。